

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2003-073158

(43)Date of publication of application : 12.03.2003

(51)Int.Cl.

C04B 24/26
C04B 28/02
// C04B103:32
C04B111:20

(21)Application number : 2001-266837

(71)Applicant : NIPPON SHOKUBAI CO LTD

(22)Date of filing : 04.09.2001

(72)Inventor : YAMASHITA AKIHIKO
TANAKA HIROMICHI
HIRATA TAKESHI

(54) METHOD OF MANUFACTURING HARDENED CEMENT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method of manufacturing hardened cement excellent in strength and durability, capable of shortening a hardening time at low temperatures while keeping fluidity of a cement composition.

SOLUTION: The method of manufacturing the hardened cement is provided executing the cement composition which contains a cement admixture, cement and water, and hardening it under the condition of $\leq 30^{\circ}$ C. The cement admixture contains a copolymer (A) and an accelerator (B) as an essential ingredient in a ratio of 0.1/9909-90/10 (in wt.%). The copolymer (A) contains a monomer unit (I) derived from a unsaturated (poly)alkylene glycol ether (a) represented by general formula (1): $YO(R1O)_nR2... (1)$ and a monomer unit (II) of derived from unsaturated carboxylic acid (b), and the monomer units (I) and (II) occupy among total monomer units according to the predetermined ratio.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

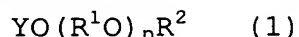
2003-073158

[Claims]

[Claim 1] A method for producing a cement hardened product comprising executing a cement composition containing a cement admixture, cement and water as essential components and hardening thereof at a temperature of 30°C or less,

wherein the cement admixture comprises a copolymer (A) and a setting accelerator (B) as essential components in the ratio (% by weight) of 0.1/99.9 to 90/10,

the copolymer (A) comprises a constituent unit (I) derived from an unsaturated (poly)alkylene glycol ether monomer (a) represented by the following formula (1):



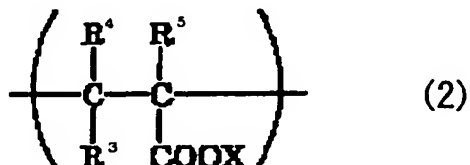
(wherein Y represents an alkenyl group containing 5 to 8 carbon atoms; R^1O is the same or different and represents an oxyalkylene group containing 2 to 18 carbon atoms; n represents the average molar number of addition of the oxyalkylene group and is a number of 1 to 500; and R^2 represents a hydrogen atom or a hydrocarbon group containing 1 to 30 carbon atoms) and a constituent unit (II) derived from an unsaturated carboxylic acid monomer (b) as essential constituent units, and

the constituent unit (I) and constituent unit (II) each accounts for 1% by weight or more in the whole constituent units, and the constituent unit (I) accounts for 50 mole% or less in the whole constituent units.

[Claim 2] The method for producing a cement hardened product according to Claim 1,

wherein the above constituent unit (II) derived from the unsaturated carboxylic acid monomer (b) is represented by the following formula (2):

[Chemical 1]



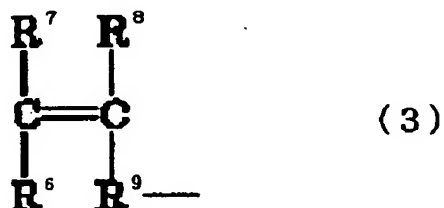
THIS PAGE BLANK (USPTO)

(wherein R^3 , R^4 and R^5 are the same or different and each represents a hydrogen atom, a methyl group or a $-(CH_2)_pCOOX$ group; X is the same or different and represents a hydrogen atom, a monovalent metal atom, a divalent metal atom, an ammonium group or an organic amine group; p represents an integer of 0 to 2; and when two COOX groups are present, a $-COOCO-$ group may be formed by two $-COOX$ groups).

[Claim 3] The method for producing a cement hardened product according to Claim 1 or 2,

wherein Y in the above formula (1) is represented by the following formula (3):

[Chemical 2]



(wherein R^6 , R^7 and R^8 are the same or different and each represents a hydrogen atom or a methyl group; however, R^6 , R^7 and R^8 are not all methyl groups; R^9 is a coupling point with $-O(R^1O)_nR^2$ in the above formula (1) and represents $-CH_2-$, $-(CH_2)_2-$ or $-C(CH_3)_2-$; and the total number of carbon atoms in R^6 , R^7 , R^8 and R^9 is 3).

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号
特開2003-73158
(P 2 0 0 3 - 7 3 1 5 8 A)
(43) 公開日 平成15年3月12日 (2003. 3. 12)

(51) Int. Cl. ⁷
C04B 24/26

識別記号

F I
C04B 24/26

テーマコード (参考)

B 4G012
E
H

28/02
// C04B103:32

28/02
103:32

審査請求 未請求 請求項の数 3 O L (全 14頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願 2001-266837 (P 2001-266837)

(22) 出願日 平成13年9月4日 (2001. 9. 4)

(71) 出願人 000004628
株式会社日本触媒
大阪府大阪市中央区高麗橋4丁目1番1号
(72) 発明者 山下 明彦
大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社
日本触媒内
(72) 発明者 田中 宏道
大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社
日本触媒内
(74) 代理人 100086586
弁理士 安富 康男 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 セメント硬化物の製造方法

(57) 【要約】

【課題】 強度及び耐久性に優れたセメント硬化物を与え、しかも、セメント組成物の流動性を維持しつつ、低温時の硬化時間の短縮が可能であるセメント硬化物の製造方法を提供する。

【解決手段】 セメント混和剤、セメント及び水を必須成分とするセメント組成物を施工して、30℃以下の温度条件下で硬化させるセメント硬化物の製造方法であって、該セメント混和剤は、共重合体 (A) と硬化促進剤 (B) とを0.1/99.9~90/10の比率 (重量%) で必須成分として含むものであり、該共重合体

(A) は、下記一般式 (1) ;

$Y O (R^1 O)_n R^2$ (1)
で表される不飽和 (ポリ) アルキレングリコールエーテル系単量体 (a) 由来の構成単位 (I) と不飽和カルボン酸系単量体 (b) 由来の構成単位 (I I) とを必須の構成単位として有し、かつ、構成単位 (I) と構成単位 (I I) とが全構成単位中で特定割合を占めるセメント硬化物の製造方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 セメント混和剤、セメント及び水を必須成分とするセメント組成物を施工して、30℃以下の温度条件下で硬化させるセメント硬化物の製造方法であって、該セメント混和剤は、共重合体(A)と硬化促進剤(B)とを0.1/99.9～90/10の比率(重量%)で必須成分として含むものであり、該共重合体

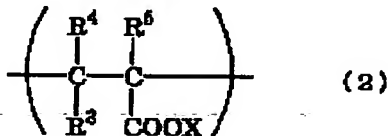
(A)は、下記一般式(1)；



(式中、Yは、炭素原子数5～8のアルケニル基を表す。R¹Oは、同一若しくは異なって、炭素原子数2～18のオキシアルキレン基を表す。nは、オキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1～500の数を表す。R²は、水素原子又は炭素原子数1～30の炭化水素基を表す。)で表される不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)由来の構成単位(I)と不飽和カルボン酸系単量体(b)由来の構成単位(II)とを必須の構成単位として有し、かつ、構成単位(I)と構成単位(II)とが各々全構成単位中の1重量%以上を占め、構成単位(I)の占める割合が全構成単位中の50モル%以下であることを特徴とするセメント硬化物の製造方法。

【請求項2】 前記不飽和カルボン酸系単量体(b)由来の構成単位(II)は、下記一般式(2)；

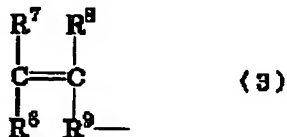
【化1】



(式中、R³、R⁴及びR⁵は、同一若しくは異なって、水素原子、メチル基又は(CH₂)_pCOOX基を表す。Xは、同一若しくは異なって、水素原子、一価金属原子、二価金属原子、アンモニウム基又は有機アミン基を表す。pは、0～2の整数を表す。COOX基が2個存在する場合には、2個の-COOX基により-COOCO-基が形成されていてもよい。)で表されることを特徴とする請求項1記載のセメント硬化物の製造方法。

【請求項3】 前記一般式(1)におけるYは、下記一般式(3)；

【化2】



(式中、R⁶、R⁷及びR⁸は、同一若しくは異なって、水素原子又はメチル基を表す。但し、R⁶、R⁷及びR⁸は、すべてメチル基となることはない。R⁹は、

前記一般式(1)における-O(R¹O)nR²との結合点であって、-CH₂-, -(CH₂)₂-又は-C(CH₃)₂-を表す。R⁶、R⁷、R⁸及びR⁹中の合計炭素原子数は、3である。)で表されることを特徴とする請求項1又は2記載のセメント硬化物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、セメント硬化物の製造方法に関する。

【0002】

【従来の技術】セメント組成物は、強度及び耐久性に優れたセメント硬化物を与えることから、建築物外壁材、建築物構造体等の用途に広く用いられている。このようなセメント組成物としては、セメントに水を添加したセメントペーストや、これに細骨材である砂を混合したモルタル、更に粗骨材である小石を混合したコンクリート等が挙げられ、通常、空気連行性や流動性を高めるために、セメント混和剤が加えられているが、近年、その重要性が認識され、技術革新が盛んに行われている。

【0003】セメント混和剤の任務は、セメント組成物を減水しても十分な分散性を発揮してその流動性及び施工性を確保でき、減水による耐久性及び強度向上を実現すると同時に、経時的に安定した分散性を保持して良好なセメント組成物を獲得するところにある。そして昨今のコンクリート業界では、このような性能を実現するコンクリートが強く求められており、これを達成するには単位水量の低減と共に、流動性低下の防止が重要な課題となっている。

【0004】特開昭62-68806号公報には、セメント混和剤に用いることができる水溶性共重合体が開示されている。また、特開平10-236858号公報には、不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(I)、マレイン酸系単量体(II)及びこれらの単量体と共重合可能なその他の単量体(III)を特定重量割合で重合して得られる共重合体(A)を含むセメント分散剤に関し、特開2000-7403号公報には、ポリアルキレングリコール3-メチルブテニルエーテル系単量体(I)、マレイン酸系単量体(II)、及びこれらの単量体と共重合可能なその他の単量体(III)を重合して得られる共重合体(A)を含むセメント添加剤に関し、促進剤と組み合わせて使用してもよいことが開示されている。

【0005】特開平5-213651号公報には、水硬性セメント、特定の促進剤、及び、エチレン系不飽和モノマーとエーテルモノマーとのコポリマーを含んでなるセメント組成物に関し、亜硝酸カルシウムと組み合わせて使用することが開示され、また、特開平8-283350号公報には、オキシアルキレングリコールアルケニルエーテル及び不飽和ジカルボン酸誘導体をベースとするコポリマーがセメント用添加剤として用いるこ

とができることが開示されている。

【0006】特開平9-241055号公報には、ポリオキシアルキレン化合物を必須成分とするセメント分散剤に関し、亜硝酸カルシウムと組み合わせて使用することが開示され、また、特開平10-194808号公報には、特定のポリオキシアルキレン鎖を有するアルケニルアルコールと不飽和カルボン酸系化合物とを必須構成単位とする共重合体からなるセメント分散剤に関し、特開平11-106247号公報には、アルケニルアルコールのエチレンオキシドとプロピレンオキシドの付加物又はそのアルキルエーテル化合物を必須構成単位とする共重合体からなるセメント用分散剤に関し、凝結促進剤と組み合わせて使用してもよいことが開示されている。

【0007】しかしながら、これらの技術では、セメント組成物を用いて施工し、低温の環境で硬化させる際に、セメント組成物の流動性を維持しつつ、硬化時間の短縮が可能となるようにするための工夫の余地があった。すなわち低温の環境でセメント組成物を硬化させる場合、硬化時間がかかることから、セメント組成物の硬化において効率化するために硬化時間の短縮が望まれているが、それと併せてセメント組成物の施工において効率化するためにセメント組成物の流動性の向上が望まれている。しかしながら、これらの技術では、低温の環境でセメント組成物を施工してセメント硬化物を製造する場合に、セメント組成物の流動性の向上と硬化時間の短縮とを両立して作業性を向上させ、セメント組成物の施工と硬化とを効率よく行うと共に、より充分にセメント硬化物の性能を発揮させる工夫の余地があった。

【0008】

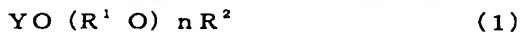
【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記現状に鑑みてなされたものであり、強度及び耐久性に優れたセメント硬化物を与え、しかも、セメント組成物の流動性を維持しつつ、低温時の硬化時間の短縮が可能であるセメント硬化物の製造方法を提供することを目的とするものである。

【0009】

【課題を解決するための手段】本発明者らは、セメント混和剤について鋭意検討の結果、特定の構成単位を有する共重合体(A)が高い分散性能を有し、強度及び耐久性に優れたセメント硬化物を与えることにまず着目した。そしてこのような共重合体(A)を含むセメント混和剤を用いてセメント組成物を施工して特定の温度条件下で硬化させる場合、共重合体(A)に対して特定量の硬化促進剤(B)を併用すると、共重合体(A)により分散性能等が発揮されてセメント組成物の流動性を維持しつつ、硬化促進剤(B)により硬化時間の短縮が可能となることを見いだした。このように、共重合体(A)と硬化促進剤(B)とを組み合わせると、硬化促進剤(B)の作用により共重合体(A)の分散性能等を低下

させてセメント組成物の流動性が維持できなくなることはなく、特定の温度条件下で硬化させる場合に共重合体(A)と硬化促進剤(B)との作用効果を充分に発揮させることができ、上記課題をみごとに解決することができることに想到し、本発明を完成するに至った。

【0010】すなわち本発明は、セメント混和剤、セメント及び水を必須成分とするセメント組成物を施工して、30℃以下の温度条件下で硬化させるセメント硬化物の製造方法であって、上記セメント混和剤は、共重合体(A)と硬化促進剤(B)とを0.1/99.9~90/10の比率(重量%)で必須成分として含むものであり、上記共重合体(A)は、下記一般式(1)；



(式中、Yは、炭素原子数5~8のアルケニル基を表す。R¹Oは、同一若しくは異なって、炭素原子数2~18のオキシアルキレン基を表す。nは、オキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1~500の数を表す。R²は、水素原子又は炭素原子数1~30の炭化水素基を表す。)で表される不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)由来の構成単位(I)と不飽和カルボン酸系単量体(b)由来の構成単位(II)とを必須の構成単位として有し、かつ、構成単位(I)と構成単位(II)とが各々全構成単位中の1重量%以上を占め、構成単位(I)の占める割合が全構成単位中の50モル%以下であるセメント硬化物の製造方法である。以下に本発明を詳述する。

【0011】本発明によるセメント混和剤は、共重合体(A)と硬化促進剤(B)とを0.1/99.9~90/10の比率(重量%)で必須成分として含む。上記共重合体(A)は、セメント混和剤用共重合体であり、セメント組成物中で高い分散性能を発揮し、強度及び耐久性に優れたセメント硬化物を与えることができるものである。また、上記硬化促進剤(B)は、セメント組成物を用いて施工し、硬化させる際に、セメント組成物の分散性を向上させるための共重合体(A)の作用を充分に発揮させつつ、低温においてセメント組成物の硬化を促進する作用を有するものである。これらはそれぞれ単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

【0012】本発明で用いられる硬化促進剤(B)としては、無機系化合物として、例えば、塩化カルシウム、塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化マグネシウム、塩化鉄等の塩化物類；亜硝酸カルシウム、亜硝酸ナトリウム、亜硝酸カリウム等の亜硝酸塩類；硝酸カルシウム、硝酸ナトリウム、硝酸カリウム等の硝酸塩類；硫酸カルシウム、硫酸ナトリウム、硫酸カリウム等の硫酸塩類；チオ硫酸カルシウム、チオ硫酸ナトリウム、チオ硫酸カリウム等のチオ硫酸塩類；チオシアン酸ナトリウム等のチオシアン酸塩類；水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ類；炭酸カルシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の炭酸塩類；臭化カルシウム、ヨウ化カル

シウム等のハロゲン化カルシウム類；等が挙げられ、有機系化合物として、例えば、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン等のアミン類；ギ酸カルシウム、酢酸カルシウム等の有機酸のカルシウム塩類；等が挙げられる。中でも、塩化カルシウム、亜硝酸カルシウム、硝酸カルシウム、チオ硫酸カルシウム、臭化カルシウム、ヨウ化カルシウム、ギ酸カルシウム、酢酸カルシウム等の水に易溶性のカルシウム塩類を用いることが好ましく、これらの中では、無機系化合物としては塩化カルシウム或いは亜硝酸カルシウムを、有機系化合物としてはギ酸カルシウムを用いることがより好ましい。尚、塩化カルシウム等の塩化物類は、塩化物イオンがコンクリート中の鉄筋を錆させる作用を有するため、無筋コンクリート、或いは、カーボンファイバーやグラスファイバーで補強されたコンクリート等の鉄筋コンクリート以外の用途にセメント組成物を用いる場合に使用するのが好ましい。一方、亜硝酸カルシウム、硝酸カルシウム、ギ酸カルシウム等の塩化カルシウム以外の上記の水に易溶性のカルシウム塩類は、このような制限無しに広い用途に使用することができる。中でも、亜硝酸カルシウムは、防錆効果を有していることから、鉄筋コンクリートに特に好適に使用することができ、亜硝酸カルシウムと塩化カルシウムとの組み合わせ、亜硝酸カルシウムとチオシアン酸ナトリウムとの組み合わせ等の亜硝酸カルシウムを必須成分とする2種類以上の硬化促進剤の組み合わせが可能である。

【0013】上記共重合体(A)と硬化促進剤(B)との比率、すなわち固形分換算での重量割合(重量%)としては、 $0.1/99.9 \sim 90/10$ である。 $90/10$ よりも共重合体(A)の割合が多くなると、低温におけるセメント組成物の硬化を効率的に行うことができなくなり、 $0.1/99.9$ よりも共重合体(A)の割合が少なくなると、セメント組成物を施工する間、その分散性を維持することができなくなる。上記比率の好ましい範囲としては、 $1/99 \sim 70/30$ である。より好ましくは、 $2/98 \sim 50/50$ である。

【0014】本発明では、上記セメント混和剤、セメント及び水を必須成分とするセメント組成物を施工して、 30°C 以下の温度条件下で硬化させることになる。すなわちセメント組成物の硬化温度は、 30°C 以下となる。このような温度条件下でセメント組成物を硬化させるときに、共重合体(A)を必須とするセメント混和剤を用いる場合におけるセメント組成物の流動性を維持しつつ、硬化時間を短縮して効率的にかつ容易にセメント組成物の施工と硬化とを行うことが可能になるという作用効果が発揮されることになる。

【0015】セメント硬化物の製造方法において、セメント分散剤を用いる場合、セメント組成物の流動性が向上することになるが、硬化温度が 30°C 以下のときに硬化時間がかかることから促進剤等を併用すると、セメン

ト組成物の施工においてセメントと水とによる水和反応が促進され、セメント硬化物が部分的に形成されるに従って、セメント分散剤等が該セメント硬化物中に取り込まれ、その作用を発揮することができなくなること起因してセメント組成物の流動性が充分でなくなることになる。本発明では、セメント組成物の分散性を向上させるために、共重合体(A)を用い、硬化温度が 30°C 以下のときにセメント組成物の硬化を促進することができる硬化促進剤(B)を用いることにより、セメント組成物の施工においては共重合体(A)の作用効果を充分に発揮させつつ、セメント組成物の硬化においては硬化促進剤(B)の作用効果を発揮させることが可能となる。すなわち本発明では、共重合体(A)と硬化促進剤(B)とを組み合わせることにより、共重合体(A)による作用効果を維持しつつ、硬化温度が 30°C 以下のときに硬化時間を短縮して、セメント硬化物の製造における作業を効率的にかつ容易に行うと共に、より充分にセメント硬化物の性能を発揮させることが可能となる。硬化温度が 30°C を超えると、硬化促進剤(B)を用いなくてもセメント組成物の硬化が充分に進行することから、硬化促進剤(B)は、硬化温度が 30°C 以下のときにその作用効果が充分に発揮され、この場合に本発明が適用されることになる。尚、本発明では、その作用効果が発揮されるように、セメント組成物を硬化させる間の一部又は全部の期間の温度条件が 30°C 以下となればよい。

【0016】本発明の好ましい形態としては、冬場等の施工及び硬化において適用されることであり、例えば、硬化温度が 25°C 以下の場合に適用することである。より好ましくは 20°C 以下、特に好ましくは 15°C 以下である。尚、本発明において施工とは、セメント組成物を調製した後に、該セメント組成物を硬化させようとするまでの工事等における工程を意味し、例えば、セメント組成物をアジテーター車(生コンクリートミキサー車)により輸送したりポンプ等により移送したり型枠等に充填したりする工程等が挙げられる。また硬化温度とは、セメント組成物を硬化させる際の環境温度を意味する。

【0017】以下に、共重合体(A)やセメント組成物について説明する。上記共重合体(A)は、上記一般式(1)で表わされる不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)由来の構成単位(I)と不飽和カルボン酸系単量体(b)由来の構成単位(II)とを必須の構成単位として有する重合体である。尚、共重合体(A)は、後述の単量体(c)由来の構成単位(III)を有していてもよい。これらの構造単位はそれぞれ1種であってもよく、2種以上であってもよい。

【0018】上記共重合体(A)において、構成単位(I)と構成単位(II)とが各々全構成単位中の1重量%以上を占め、構成単位(I)の占める割合が全構成単位中の50モル%以下である。上記構成単位(I)の

割合が1重量%未満では、共重合体(A)中に存在する不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体

(a)由来のオキシアルキレン基の割合が少なすぎ、また、上記構成単位(II)の割合が1重量%未満では、共重合体(A)中に存在する不飽和カルボン酸系単量体

(b)由来のカルボキシル基の割合が少なすぎ、十分な分散性を発揮し得ないこととなる。一方、構成単位(I)の占める割合は、不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)の重合性が低いことから、分散性の高い共重合体(A)を高収率で得るために、全構成単位中の50モル%以下であることが重要である。尚、構成単位(I)の占める割合としては、5重量%以上が好ましく、10重量%以上がより好ましく、20重量%以上が更に好ましく、40重量%以上が最も好ましい。また、共重合体(A)における構成単位

(I)と構成単位(II)との合計の比率(重量%)としては、共重合体(A)全体の50~100重量%が好ましく、70~100重量%がより好ましい。

【0019】上記共重合体(A)においては、該共重合体(A)中のカルボキシル基を未中和型に換算した該共重合体(A)1g当りのカルボキシル基のミリ当量数(meq/g)が0.2~5.0となるように、各構成単位の比率を設定することが好ましい。上記カルボキシル基のミリ当量数(meq/g)としては、0.3~4.5がより好ましく、0.3~4.0が更に好ましく、0.4~3.5が特に好ましく、0.4~3.0が最も好ましい。カルボキシル基のミリ当量数が大きくなるとスランブ保持性が低下傾向となり、他方、小さくなると初期の分散性が低下傾向となる。尚、構成単位(II)の比率の上限は、共重合体(A)中のカルボキシル基を未中和型に換算したときのカルボキシル基のミリ当量数が上記範囲となるように設定すればよい。

【0020】上記共重合体(A)において、不飽和カルボン酸系単量体(b)由来のカルボキシル基を有する構成単位(II)以外に、その他のカルボキシル基をもつ構成単位を有していてもよいことから、共重合体(A)の上記カルボキシル基のミリ当量数は、構成単位(I)に由来するカルボキシル基に起因するとは限られない。

【0021】上記「共重合体(A)中のカルボキシル基を未中和型に換算した該共重合体(A)1g当りのカルボキシル基のミリ当量数(meq/g)」とは、共重合体(A)が塩を形成する場合を考慮したものであり、酸の場合と塩を形成した場合の計算方法を以下に挙げる。尚、以下の計算では、構成単位(II)由来のカルボキシル基のみを例示しているが、カルボキシル基を有するその他の構成単位を含む場合には、これもカルボキシル基のミリ当量数に含めなければならない。

【0022】(計算例1):単量体(b)としてアクリル酸を用い、単量体(a)/単量体(b)=90/10

(重量%)の組成比の共重合体を得られた場合、アクリル酸の分子量は72であるので、単量体(b)に由来するカルボキシル基を未中和型に換算した該重合体1g当りのカルボキシル基のミリ当量数(meq/g)=(0.1/72)×1000=1.39となる。

【0023】(計算例2):単量体(b)としてアクリル酸ナトリウムを用い、単量体(a)/単量体(b)=80/20(重量%)の組成比の共重合体を得られた場合、アクリル酸ナトリウムの分子量は94、アクリル酸の分子量は72であるので、単量体(b)に由来するカルボキシル基を未中和型に換算した該重合体1g当りのカルボキシル基のミリ当量数(meq/g)=(0.2×72/94)/(0.8+0.2×72/94)/72×1000=2.23となる。尚、重合時にはアクリル酸を用い、重合後にアクリル酸に由来するカルボキシル基を水酸化ナトリウムで完全に中和した場合も、この計算例と同様となる。

【0024】(計算例3)単量体(b)としてマレイン酸を用い、単量体(a)/単量体(b)=90/10(重量%)の組成比で共重合した場合、マレイン酸の分子量は116であり、かつ、マレイン酸は1分子中に2個のカルボキシル基を有する2価の酸であるので、単量体(b)に由来するカルボキシル基を未中和型に換算した該重合体1g当りのカルボキシル基のミリ当量数(meq/g)=0.1/(0.9+0.1)/(116/2)×1000=1.72となる。

【0025】上記カルボキシル基のミリ当量数(meq/g)は、上記のような単量体に基づいた計算法で算出する以外に、共重合体(A)のカルボキシル基の対イオンの種類を考慮した上で、該共重合体(A)の酸価を測定することによって算出することもできる。

【0026】上記共重合体(A)は、例えば、構成単位(I)を与える不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)及び構成単位(II)を与える不飽和カルボン酸系単量体(b)を必須成分として含む単量体成分を共重合して製造することができるが、これに限定されない。例えば、単量体(a)の代わりに、アルキレンオキシドを付加する前の単量体、すなわち3-メチル-3-ブテン-1-オール等の不飽和アルコールを用い、これを重合開始剤の存在下で単量体(b)と共重合させた後、アルキレンオキシドを平均1~500モル付加する方法によっても得ることができる。尚、単量体成分を共重合する際には、必要に応じ、上記単量体と共重合可能なその他の単量体を更に共重合させてもよい。

【0027】上記不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)を表す一般式(1)において、オキシアルキレン基R¹Oの炭素原子数としては、2~18が適当であるが、2~8が好ましく、2~4がより好ましい。また、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシド、ステレンオキシド等の中から選

ばれる任意の2種類以上のアルキレンオキシド付加物については、ランダム付加、ブロック付加、交互付加等のいずれの形態であってもよい。尚、親水性と疎水性とのバランス確保のため、オキシアルキレン基中にオキシエチレン基を必須成分として有することが好ましく、50モル%以上がオキシエチレン基であることがより好ましく、90モル%以上がオキシエチレン基であることが更に好ましく、95モル%以上がオキシエチレン基であることが最も好ましい。

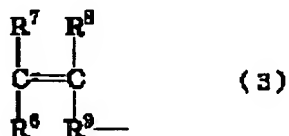
【0028】上記一般式(1)におけるオキシアルキレン基の平均付加モル数 m は、1~500であることが適当である。好ましくは2~500、より好ましくは5~500、更に好ましくは10~500、特に好ましくは15~500、最も好ましくは20~300である。平均付加モル数が小さいほど、得られる重合体の親水性が低下して分散性能が低下する傾向があり、一方、500を超えると、共重合反応性が低下する傾向となる。尚、平均付加モル数とは、単量体1モル中において付加している当該有機基のモル数の平均値を意味する。

【0029】上記一般式(1)における R^2 は、水素原子又は炭素原子数1~30の炭化水素基であればよく、該炭素原子数1~30の炭化水素基としては、例えば、炭素原子数1~30のアルキル基(脂肪族アルキル基又は脂環族アルキル基)、炭素原子数6~30のフェニル基、アルキルフェニル基、フェニルアルキル基、(アルキル)フェニル基で置換されたフェニル基、ナフチル基等のベンゼン環を有する芳香族基等が挙げられる。 R^2 においては、炭化水素基の炭素原子数が増大するに従って疎水性が大きくなり、分散性が低下するため、 R^2 が炭化水素基の場合の炭素原子数としては、1~22が好ましく、1~18がより好ましく、1~12が更に好ましく、1~4が特に好ましく、そして R^2 が水素原子の場合が最も好ましい。

【0030】上記一般式(1)における Y で表されるアルケニル基の炭素原子数としては、5~8が適当であるが、炭素原子数5のアルケニル基が好ましい。また、上記一般式(1)における Y は、下記一般式(3)；

【0031】

【化3】



【0032】(式中、 R^6 、 R^7 及び R^8 は、同一若しくは異なって、水素原子又はメチル基を表す。但し、 R^6 、 R^7 及び R^8 は、すべてメチル基となることはない。 R^9 は、上記一般式(1)における $-O(R^1O)nR^2$ との結合点であって、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_n-$ 又は $-C(CH_3)_2-$ を表す。 R^6 、 R^7 、 R^8 及び

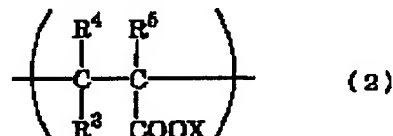
R^9 中の合計炭素原子数は、3である。)で表されることが好ましい。このようなアルケニル基としては、例えば、3-メチル-3-ブテニル基、3-メチル-2-ブテニル基、2-メチル-3-ブテニル基、2-メチル-2-ブテニル基、1,1-ジメチル-2-プロベニル基等が挙げられるが、3-メチル-3-ブテニル基が好ましい。

【0033】上記一般式(1)で表される不飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)としては、例えば、3-メチル-3-ブテン-1-オール、3-メチル-2-ブテン-1-オール、2-メチル-2-ブテン-1-オール等の不飽和アルコールにアルキレンオキシドを1~500モル付加して製造することができるが、具体的には、(ポリ)エチレングリコール3-メチル-3-ブテニルエーテル、(ポリ)エチレン(ポリ)プロピレングリコール3-メチル-3-ブテニルエーテル、(ポリ)エチレン(ポリ)ブチレングリコール3-メチル-3-ブテニルエーテル等が挙げられる。本発明では、構成単位(I)を与える単量体(a)として、これらの1種を単独で使用できるほか、2種以上を併用することができる。

【0034】本発明で用いられる不飽和カルボン酸系単量体(b)としては、下記一般式(2)；

【0035】

【化4】



【0036】(式中、 R^3 、 R^4 及び R^5 は、同一若しくは異なって、水素原子、メチル基又は $-(CH_2)_p$ COOX基を表す。Xは、同一若しくは異なって、水素原子、一価金属原子、二価金属原子、アンモニウム基又は有機アミン基を表す。pは、0~2の整数を表し、 $-COOX$ 基が2個存在する場合には、2個の $-COOX$ 基により $-COOCO-$ 基が形成されていてもよい。)で表わされる構成単位(II)を与える単量体が好ましい。すなわち上記不飽和カルボン酸系単量体(b)由来の構成単位(II)は、上記一般式(2)で表されることが好ましい。上記一般式(2)において、2個の $-COOX$ 基により $-COOCO-$ 基が形成される場合には、不飽和カルボン酸系単量体(b)は無水物となる。

【0037】上記不飽和カルボン酸系単量体(b)の具体例として、不飽和モノカルボン酸系単量体としては、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸及びこれらの金属塩、アンモニウム塩、アミン塩等が挙げられ、不飽和ジカルボン酸系単量体としては、マレイン酸、イタコン酸、シトラコン酸、フマル酸、又はこれらの金属塩、アンモニウム塩、アミン塩等が挙げられ、更にこれらの無

水物としては、無水マレイン酸、無水イタコン酸、無水シトラコン酸等が挙げられる。中でも不飽和カルボン酸系単量体 (b) としては、(メタ) アクリル酸及びこれらの塩、マレイン酸及びこれらの塩、並びに、無水マレイン酸からなる群より選ばれる1種以上の単量体を必須とするのが好ましく、特に硬化遅延性を小さくするためには、(メタ) アクリル酸又はその塩を必須とするのが好ましく、アクリル酸又はその塩を必須とするのが特に好ましい。尚、これら単量体 (b) は、2種類以上併用してもよい。

【0038】上記共重合体 (A) において、必須の構成単位を与える単量体成分以外に、その他の共重合可能な単量体 (c) を用いることができる。このような単量体 (c) により構成単位 (I I I) が形成されることになる。上記構成単位 (I I I) を与える単量体 (c) としては、単量体 (a) 及び/又は単量体 (b) と共重合可能な単量体であり、例えば、下記のもの等が挙げられ、これらの1種又は2種以上を用いることができる。

【0039】マレイン酸、無水マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、シトラコン酸等の不飽和ジカルボン酸類と炭素原子数1~30のアルコールとのハーフエステル、ジエステル類；上記不飽和ジカルボン酸類と炭素原子数1~30のアミンとのハーフアミド、ジアミド類；上記アルコールやアミンに炭素原子数2~18のアルキレンオキシドを1~500モル付加させたアルキル (ポリ) アルキレングリコールと上記不飽和ジカルボン酸類とのハーフエステル、ジエステル類；上記不飽和ジカルボン酸類と炭素原子数2~18のグリコール又はこれらのグリコールの付加モル数2~500のポリアルキレングリコールとのハーフエステル、ジエステル類；メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレート、プロピル (メタ) アクリレート、グリシジル (メタ) アクリレート、メチルクロトネート、エチルクロトネート、プロピルクロトネート等の不飽和モノカルボン酸類と炭素原子数1~30のアルコールとのエステル類；炭素原子数1~30のアルコールに炭素原子数2~18のアルキレンオキシドを1~500モル付加させたアルコキシ (ポリ) アルキレングリコールと (メタ) アクリル酸等の不飽和モノカルボン酸類とのエステル類；(ポリ) エチレングリコールモノメタクリレート、(ポリ) プロピレングリコールモノメタクリレート、(ポリ) ブチレングリコールモノメタクリレート等の、(メタ) アクリル酸等の不飽和モノカルボン酸類への炭素原子数2~18のアルキレンオキシドの1~500モル付加物類；マレアミド酸と炭素原子数2~18のグリコール又はこれらのグリコールの付加モル数2~500のポリアルキレングリコールとのハーフアミド類。

【0040】トリエチレングリコールジ (メタ) アクリレート、(ポリ) エチレングリコールジ (メタ) アクリレート、ポリプロピレングリコールジ (メタ) アクリレ

ート、(ポリ) エチレングリコール (ポリ) プロピレングリコールジ (メタ) アクリレート等の (ポリ) アルキレングリコールジ (メタ) アクリレート類；ヘキサンジオールジ (メタ) アクリレート、トリメチロールプロパントリ (メタ) アクリレート、トリメチロールプロパンジ (メタ) アクリレート等の多官能 (メタ) アクリレート類；トリエチレングリコールジマレート、ポリエチレングリコールジマレート等の (ポリ) アルキレングリコールジマレート類；ビニルスルホネート、(メタ) アリルスルホネート、2- (メタ) アクリロキシエチルスルホネート、3- (メタ) アクリロキシプロピルスルホネート、3- (メタ) アクリロキシ-2-ヒドロキシプロピルスルホネート、3- (メタ) アクリロキシ-2-ヒドロキシプロピルスルホフェニルエーテル、3- (メタ) アクリロキシ-2-ヒドロキシプロピルオキシスルホベンゾエート、4- (メタ) アクリロキシブチルスルホネート、(メタ) アクリルアミドメチルスルホン酸、(メタ) アクリルアミドエチルスルホン酸、2-メチルプロパンスルホン酸 (メタ) アクリルアミド、スチレンスルホン酸等の不飽和スルホン酸類、並びに、それらの一価金属塩、二価金属塩、アンモニウム塩及び有機アミン塩；メチル (メタ) アクリルアミドのように不飽和モノカルボン酸類と炭素原子数1~30のアミンとのアミド類；スチレン、 α -メチルスチレン、ビニルトルエン、p-メチルスチレン等のビニル芳香族類；1, 4-ブタンジオールモノ (メタ) アクリレート、1, 5-ペンタンジオールモノ (メタ) アクリレート、1, 6-ヘキサジオールモノ (メタ) アクリレート等のアルカンジオールモノ (メタ) アクリレート類；ブタジエン、イソブレン、2-メチル-1, 3-ブタジエン、2-クロル-1, 3-ブタジエン等のジエン類。

【0041】(メタ) アクリルアミド、(メタ) アクリルアルキルアミド、N-メチロール (メタ) アクリルアミド、N, N-ジメチル (メタ) アクリルアミド等の不飽和アミド類；(メタ) アクリロニトリル、 α -クロロアクリロニトリル等の不飽和シアン類；酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル等の不飽和エステル類；(メタ) アクリル酸アミノエチル、(メタ) アクリル酸メチルアミノエチル、(メタ) アクリル酸ジメチルアミノエチル、(メタ) アクリル酸ジメチルアミノプロピル、(メタ) アクリル酸ジブチルアミノエチル、ビニルピリジン等の不飽和アミン類；ジビニルベンゼン等のジビニル芳香族類；トリアリルシアヌレート等のシアヌレート類；(メタ) アリルアルコール、グリシジル (メタ) アリルエーテル等のアリル類；メトキシポリエチレングリコールモノビニルエーテル、ポリエチレングリコールモノビニルエーテル、メトキシポリエチレングリコールモノ (メタ) アリルエーテル、ポリエチレングリコールモノ (メタ) アリルエーテル、等のビニルエーテル或いはアリルエーテル類；ポリジメチルシロキサンプロピルアミノマ

レインアミド酸、ポリジメチルシロキサンアミノプロピレンアミノマレインアミド酸、ポリジメチルシロキサンービスー（プロピルアミノマレインアミド酸）、ポリジメチルシロキサンービスー（ジプロピレンアミノマレインアミド酸）、ポリジメチルシロキサンー（1-プロピル-3-アクリレート）、ポリジメチルシロキサンー（1-プロピル-3-メタクリレート）、ポリジメチルシロキサンービスー（1-プロピル-3-アクリレート）、ポリジメチルシロキサンービスー（1-プロピル-3-メタクリレート）等のシロキサン誘導体。

【0042】本発明における共重合体（A）を得るには、重合開始剤を用いて上記単量体成分を共重合させればよい。共重合は、溶液重合や塊状重合等の公知の方法で行うことができる。溶液重合は回分式でも連続式でも行うことができ、その際に使用される溶媒としては特に限定されず、例えば、水；メチルアルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコール等のアルコール；ベンゼン、トルエン、キシレン、シクロヘキサン、n-ヘキサン等の芳香族或いは脂肪族炭化水素；酢酸エチル等のエステル化合物；アセトン、メチルエチルケトン等のケトン化合物；テトラヒドロフラン、ジオキサン等の環状エーテル化合物等が挙げられるが、原料単量体及び得られる重合体の溶解性から、水及び炭素数1～4の低級アルコールよりなる群から選ばれた少なくとも1種を用いることが好ましく、その中でも水を溶媒に用いるのが、脱溶剤工程を省略できる点で更に好ましい。

【0043】上記共重合体（A）を製造するために水溶液重合を行なう場合には、ラジカル重合開始剤として、水溶性の重合開始剤、例えば、過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウム、過硫酸カリウム等の過硫酸塩；過酸化水素；2,2'-アゾビス-2-メチルプロピオンアミジン塩酸塩等のアゾアミジン化合物、2,2'-アゾビス-2-(2-イミダゾリン-2-イル)プロパン塩酸塩等の環状アゾアミジン化合物、2-カルバモイルアゾイソブチロニトリル等のアゾニトリル化合物等の水溶性アゾ系開始剤等が使用され、この際、亜硫酸水素ナトリウム等のアルカリ金属亜硫酸塩、メタ二亜硫酸塩、次亜リン酸ナトリウム、モール塩等のFe(II)塩、ヒドロキシメタンスルフィン酸ナトリウム二水和物、ヒドロキシルアミン塩酸塩、チオ尿素、L-アスコルビン酸（塩）、エリソルビン酸（塩）等の促進剤を併用することもできる。中でも、過酸化水素とL-アスコルビン酸（塩）等の促進剤との組み合わせが好ましい。これらのラジカル重合開始剤や促進剤はそれぞれ単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

【0044】また低級アルコール、芳香族若しくは脂肪族炭化水素、エステル化合物、又は、ケトン化合物を溶媒とする溶液重合を行う場合には、ベンゾイルパーオキシド、ラウロイルパーオキシド、ナトリウムパーオキシド等のパーオキシド；t-ブチルヒドロパーオキシ

ド、クメンヒドロパーオキシド等のヒドロパーオキシド；アゾビスイソブチロニトリル等のアゾ化合物等がラジカル重合開始剤として用いられる。この際アミン化合物等の促進剤を併用することもできる。更に、水-低級アルコール混合溶媒を用いる場合には、上記の種々のラジカル重合開始剤、又は、ラジカル重合開始剤と促進剤の組み合わせの中から適宜選択して用いることができる。

【0045】更に塊状重合を行う場合には、ラジカル重合開始剤として、ベンゾイルパーオキシド、ラウロイルパーオキシド、ナトリウムパーオキシド等のパーオキシド；t-ブチルヒドロパーオキシド、クメンヒドロパーオキシド等のヒドロパーオキシド；アゾビスイソブチロニトリル等のアゾ化合物等を用い、50～200℃の温度で行われる。

【0046】各単量体の反応容器への投入方法は特に限定されず、全量を反応容器に初期に一括投入する方法、全量を反応容器に分割若しくは連続投入する方法、一部を反応容器に初期に投入し、残りを反応容器に分割若しくは連続投入する方法のいずれでもよい。具体的には、単量体（a）と単量体（b）の全部を反応容器に連続投入する方法、単量体（a）の一部を反応容器に初期に投入し、単量体（a）の残りと単量体（b）の全部を反応容器に連続投入する方法、或いは、単量体（a）の一部と単量体（b）の一部を反応容器に初期に投入し、単量体（a）の残りと単量体（b）の残りをそれぞれ反応容器に交互に数回に分けて分割投入する方法等が挙げられる。更に、反応途中で各単量体の反応容器への投入速度を連続的又は段階的に変えることにより各単量体の単位時間当りの投入重量比を連続的又は段階的に変化させて、共重合体中の構成単位（I）と構成単位（II）の比率が異なる共重合体の混合物を重合反応中に合成するようにしてもよい。尚、ラジカル重合開始剤は反応容器に初めから仕込んでも良く、反応容器へ滴下しても良く、また目的に応じてこれらを組み合わせてもよい。

【0047】上記共重合体（A）の分子量調整のため、連鎖移動剤を用いることができる。連鎖移動剤としては特に限定されず、例えば、メルカプトエタノール、チオグリセロール、チオグリコール酸、2-メルカプトプロピオン酸、3-メルカプトプロピオン酸、チオリンゴ酸、チオグリコール酸オクチル、3-メルカプトプロピオン酸オクチル、2-メルカプトエタンスルホン酸等のチオール系連鎖移動剤等が挙げられる。これらは単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。更に、共重合体（A）の分子量調整のためには、単量体（c）として（メタ）アリルスルホン酸（塩）類等の連鎖移動性の高い単量体を用いることも有効である。

【0048】所定の分子量の共重合体を再現性よく得るには、共重合反応を安定に進行させることが必要であることから、溶液重合する場合には、使用する溶媒の25

℃における溶存酸素濃度を 5 ppm 以下の範囲とすることが好ましい。好ましくは 0.01~4 ppm の範囲、更に好ましくは 0.01~2 ppm の範囲、最も好ましくは 0.01~1 ppm の範囲である。尚、溶媒に単量体を添加後、窒素置換等を行う場合には、単量体をも含んだ系の溶存酸素濃度を上記範囲内とする。尚、溶媒の溶存酸素濃度の調整は、重合反応槽で行ってもよく、予め溶存酸素量を調整したものを用いてもよく、溶媒中の酸素を追い出す方法としては、例えば、下記の (1) ~ (5) の方法が挙げられる。

(1) 溶媒を入れた密閉容器内に窒素等の不活性ガスを加圧充填後、密閉容器内の圧力を下げることで溶媒中の酸素の分圧を低くする。窒素気流下で、密閉容器内の圧力を下げてもよい。

(2) 溶媒を入れた容器内の気相部分を窒素等の不活性ガスで置換したまま液相部分を長時間激しく攪拌する。

(3) 容器内に入れた溶媒に窒素等の不活性ガスを長時間バブリングする。

(4) 溶媒を一旦沸騰させた後、窒素等の不活性ガス雰囲気下で冷却する。

(5) 配管の途中に静止型混合機（スタティックミキサー）を設置し、溶媒を重合反応槽に移送する配管内で窒素等の不活性ガスを混合する。

【0049】上記共重合体 (A) は、そのままでもセメント混和剤の主成分として用いられるが、必要に応じて、更にアルカリ性物質で中和して用いてもよい。このようなアルカリ性物質としては特に限定されず、例えば、一価金属又は二価金属の水酸化物や炭酸塩等の無機塩；アンモニア；有機アミン等の 1 種又は 2 種以上を用いることが好ましい。また、反応終了後、必要ならば濃度調整を行うこともできる。

【0050】上記共重合体 (A) の重量平均分子量としては、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー（以下「GPC」ともいう）によるポリエチレングリコール換算で 1000~500000 が適当であるが、5000~300000 が好ましく、10000~150000 がより好ましい。このような重量平均分子量の範囲を選ぶことで、より高い分散性能を発揮するセメント混和剤が得られる。

【0051】本発明におけるセメント混和剤は、共重合体 (A) と硬化促進剤 (B) とを必須成分として含むものであるが、水溶液の形態でそのままセメント混和剤の主成分として使用してもよいし、乾燥させて粉体化して使用してもよい。尚、セメント混和剤をセメント組成物に添加する場合、予め共重合体 (A) と硬化促進剤

(B) とを混合したセメント混和剤を添加してもよいし、共重合体 (A) と硬化促進剤 (B) とを別々に添加してもよい。例えば、セメント組成物の混練場所から施工現場までの輸送距離が長く、輸送に長時間を要する場合には、予め共重合体 (A) をセメント組成物に混練し

ておいて、施工直前に硬化促進剤 (B) を添加すれば、輸送時間が交通渋滞等で長時間となった場合でも、施工からセメントの硬化までの時間を一定に調整することができる。また、セメント粉末やドライモルタルのような水を含まないセメント組成物に、粉体化した共重合体 (A) と硬化促進剤 (B) とを予め混合しておいて、左官、床仕上げ、グラウト等に用いるプレミックス製品として用いることもできる。

【0052】本発明におけるセメント混和剤は、各種水硬性材料、すなわちセメントや石膏等のセメント組成物やそれ以外の水硬性材料に用いることができる。このような水硬性材料と水と本発明におけるセメント混和剤とを含有し、更に必要に応じて細骨材（砂等）や粗骨材（碎石等）を含む水硬性組成物の具体例としては、セメントペースト、モルタル、コンクリート、プラスター等が挙げられる。

【0053】上記水硬性組成物の中では、水硬性材料としてセメントを使用するセメント組成物が最も一般的であり、該セメント組成物は、本発明のセメント混和剤、セメント及び水を必須成分として含んでなる。このようなセメント組成物は、本発明の好ましい実施形態の 1 つである。

【0054】上記セメント組成物において使用されるセメントとしては、特に限定はない。例えば、ポルトランドセメント（普通、早強、超早強、中庸熟、耐硫酸塩及びそれぞれの低アルカリ形）、各種混合セメント（高炉セメント、シリカセメント、フライアッシュセメント）、白色ポルトランドセメント、アルミナセメント、超速硬セメント（1 クリンカー速硬性セメント、2 クリンカー速硬性セメント、リン酸マグネシウムセメント）、グラウト用セメント、油井セメント、低発熱セメント（低発熱型高炉セメント、フライアッシュ混合低発熱型高炉セメント、ピーライト高含有セメント）、超高強度セメント、セメント系固着材、エコセメント（都市ごみ焼却灰、下水汚泥焼却灰の一種以上を原料として製造されたセメント）等が挙げられ、更に、高炉スラグ、フライアッシュ、シンダーアッシュ、クリンカーアッシュ、ハスクアッシュ、シリカヒューム、シリカ粉末、石灰石粉末等の微粉体や石膏を添加してもよい。また、骨材としては、砂利、碎石、水砕スラグ、再生骨材等以外に、珪石質、粘土質、ジルコン質、ハイアルミナ質、炭化珪素質、黒鉛質、クロム質、クロマグ質、マグネシア質等の耐火骨材が使用可能である。

【0055】上記セメント組成物においては、その 1 m³ あたりの単位水量、セメント使用量及び水/セメント比には特に制限はなく、単位水量 100~185 kg/m³、使用セメント量 250~800 kg/m³、水/セメント比（重量比）= 0.1~0.7、好ましくは単位水量 120~175 kg/m³、使用セメント量 270~800 kg/m³、水/セメント比（重量比）=

0.2~0.65が推奨され、貧配合~富配合まで幅広く使用可能であり、単位セメント量の多い高強度コンクリート、単位セメント量が 300 kg/m^3 以下の貧配合コンクリートのいずれにも有効である。

【0056】上記セメント組成物における上記セメント混和剤の配合割合については、特に限定はないが、水硬セメントを用いるモルタルやコンクリート等に使用する場合には、固形分換算でセメント重量の0.01~10.0%、好ましくは0.02~8.0%、より好ましくは0.05~5.0%となる比率の量を添加すればよい。このような添加量により、単位水量の低減、強度の増大、耐久性の向上等の各種の好ましい諸効果がもたらされる。上記配合割合が0.01%未満では、性能的に充分とはならないおそれがあり、逆に10.0%を超える多量を使用しても、その効果は実質上頭打ちとなり経済性の面からも不利となる。

【0057】上記セメント組成物は、ポンプ圧送性にも優れ、施工時の作業性を著しく改善し、流動性と硬化時間とを任意に制御することができることから、レディミクストコンクリート、コンクリート2次製品（プレキャストコンクリート）用のコンクリート、遠心成形用コンクリート、振動締め固め用コンクリート、蒸気養生コンクリート、吹付けコンクリート等に有効であり、更に、中流動コンクリート（スランプ値が22~25cmの範囲のコンクリート）、高流動コンクリート（スランプ値が25cm以上で、スランプフロー値が50~70cmの範囲のコンクリート）、自己充填性コンクリート、セルフベリング材等の高い流動性を要求されるモルタルやコンクリートにも有効である。特に、本発明のセメント混和剤は、硬化時間の短縮及び強度発現の促進効果があり、型枠からの脱型時間の短縮による生産性の向上が可能となることから、コンクリート2次製品（プレキャストコンクリート）用のコンクリートに好適である。

【0058】上記セメント組成物は、例えば、以下に記載するようなセメント分散剤を含有することができる。リグニンスルホン酸塩；ポリオール誘導体；ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物；メラミンスルホン酸ホルマリン縮合物；ポリスチレンスルホン酸塩；特開平1-113419号公報に記載の如くアミノアリールスルホン酸-フェノール-ホルムアルデヒド縮合物等のアミノスルホン酸系；特開平7-267705号公報に記載の如く（a）成分として、ポリアルキレングリコールモノ（メタ）アクリル酸エステル系化合物と（メタ）アクリル酸系化合物との共重合体及び／又はその塩と、（b）成分として、ポリアルキレングリコールモノ（メタ）アリルエーテル系化合物と無水マレイン酸との共重合体及び／若しくはその加水分解物、並びに／又は、その塩と、（c）成分として、ポリアルキレングリコールモノ（メタ）アリルエーテル系化合物と、ポリアルキレング

リコール系化合物のマレイン酸エステルとの共重合体及び／又はその塩とを含むセメント分散剤；特許第2508113号明細書に記載の如くA成分として、（メタ）アクリル酸のポリアルキレングリコールエステルと（メタ）アクリル酸（塩）との共重合体、B成分として、特定のポリエチレングリコールポリプロピレングリコール系化合物、C成分として、特定の界面活性剤からなるコンクリート混和剤；特開昭62-216950号公報に記載の如く（メタ）アクリル酸のポリエチレン（プロピレン）グリコールエステル若しくはポリエチレン（プロピレン）グリコールモノ（メタ）アリルエーテル、（メタ）アリルスルホン酸（塩）、並びに、（メタ）アクリル酸（塩）からなる共重合体。

【0059】特開平1-226757号公報に記載の如く（メタ）アクリル酸のポリエチレン（プロピレン）グリコールエステル、（メタ）アリルスルホン酸（塩）、及び、（メタ）アクリル酸（塩）からなる共重合体；特公平5-36377号公報に記載の如く（メタ）アクリル酸のポリエチレン（プロピレン）グリコールエステル、（メタ）アリルスルホン酸（塩）若しくはp-（メタ）アリルオキシベンゼンスルホン酸（塩）、並びに、（メタ）アクリル酸（塩）からなる共重合体；特開平4-149056号公報に記載の如くポリエチレングリコールモノ（メタ）アリルエーテルとマレイン酸（塩）との共重合体；特開平5-170501号公報に記載の如く（メタ）アクリル酸のポリエチレングリコールエステル、（メタ）アリルスルホン酸（塩）、（メタ）アクリル酸（塩）、アルカンジオールモノ（メタ）アクリレート、ポリアルキレングリコールモノ（メタ）アクリレート、及び、分子中にアミド基を有する α 、 β -不飽和単量体からなる共重合体；特開平6-191918号公報に記載の如くポリエチレングリコールモノ（メタ）アリルエーテル、ポリエチレングリコールモノ（メタ）アクリレート、（メタ）アクリル酸アルキルエステル、（メタ）アクリル酸（塩）、並びに、（メタ）アリルスルホン酸（塩）若しくはp-（メタ）アリルオキシベンゼンスルホン酸（塩）からなる共重合体；特開平5-43288号公報に記載の如くアルコキシポリアルキレングリコールモノアリルエーテルと無水マレイン酸との共重合体、若しくは、その加水分解物、又は、その塩；特公昭58-38380号公報に記載の如くポリエチレングリコールモノアリルエーテル、マレイン酸、及び、これらの単量体と共重合可能な単量体からなる共重合体、若しくは、その塩、又は、そのエステル。

【0060】特公昭59-18338号公報に記載の如くポリアルキレングリコールモノ（メタ）アクリル酸エステル系単量体、（メタ）アクリル酸系単量体、及び、これらの単量体と共重合可能な単量体からなる共重合体；特開昭62-119147号公報に記載の如くスルホン酸基を有する（メタ）アクリル酸エステル及び必要

によりこれと共重合可能な単量体からなる共重合体、又は、その塩；特開平 6-271347 号公報に記載の如くアルコキシポリアルキレングリコールモノアリルエーテルと無水マレイン酸との共重合体と、末端にアルケニル基を有するポリオキシアルキレン誘導体とのエステル化反応物；特開平 6-298555 号公報に記載の如くアルコキシポリアルキレングリコールモノアリルエーテルと無水マレイン酸との共重合体と、末端に水酸基を有するポリオキシアルキレン誘導体とのエステル化反応物。これらセメント分散剤は単独で用いてもよく、2 種以上を併用してもよい。

【0061】上記セメント分散剤を用いる場合には、上記共重合体 (A) と上記セメント分散剤との比率、すなわち固形分換算での重量割合 (重量%) としては、上記共重合体 (A) と上記セメント分散剤との性能バランスによって最適な比率は異なるが、 $1/99 \sim 99/1$ が好ましく、 $5/95 \sim 95/5$ がより好ましく、 $10/90 \sim 90/10$ が最も好ましい。また上記セメント組成物は、以下の (1) ~ (19) に例示するような他の公知のセメント添加剤 (材) を含有することができる。

【0062】(1) 水溶性高分子物質：ポリアクリル酸 (ナトリウム)、ポリメタクリル酸 (ナトリウム)、ポリマレイン酸 (ナトリウム)、アクリル酸・マレイン酸共重合体のナトリウム塩等の不飽和カルボン酸重合体；ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール等のポリオキシエチレン或いはポリオキシプロピレンのポリマー又はそれらのコポリマー；メチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等の非イオン性セルロースエーテル類；メチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等の多糖類のアルキル化又はヒドロキシアルキル化誘導体の一部又は全部の水酸基の水素原子が、炭素数 8 ~ 40 の炭化水素鎖を部分構造として有する疎水性置換基と、スルホン酸基又はそれらの塩を部分構造として有するイオン性親水性置換基で置換されてなる多糖誘導体；酵母グルカンやキサントガム、 β -1,3 グルカン類 (直鎖状、分岐鎖状) の何れでも良く、一例を挙げれば、カードラン、パラミロン、パキマン、スクレログルカン、ラミナラン等) 等の微生物醗酵によって製造される多糖類；ポリアクリルアミド；ポリビニルアルコール；デンプン；デンプンリン酸エステル；アルギン酸ナトリウム；ゼラチン；分子内にアミノ基を有するアクリル酸のコポリマー及びその四級化合物等。

【0063】(2) 高分子エマルジョン：(メタ) アクリル酸アルキル等の各種ビニル単量体の共重合物等。

(3) 遅延剤：グルコン酸、グルコヘプトン酸、アラボン酸、リンゴ酸、クエン酸や、これらのナトリウム、カ

リウム、カルシウム、マグネシウム、アンモニウム、トリエタノールアミン等の無機塩又は有機塩等のオキシカルボン酸；グルコース、フラクトース、ガラクトース、サッカロース、キシロース、アビオース、リボース、異性化糖等の単糖類や、二糖、三糖等のオリゴ糖、又はデキストリン等のオリゴ糖、又はデキストラン等の多糖類、これらを含む糖蜜類等の糖類；ソルビトール等の糖アルコール；珪弗化マグネシウム；リン酸並びにその塩又はホウ酸エステル類；アミノカルボン酸とその塩；アルカリ可溶タンパク質；フミン酸；タンニン酸；フェノール；グリセリン等の多価アルコール；アミノトリ (メチレンホスホン酸)、1-ヒドロキシエチリデン-1,1-ジホスホン酸、エチレンジアミンテトラ (メチレンホスホン酸)、ジエチレントリアミンペンタ (メチレンホスホン酸) 及びこれらのアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩等のホスホン酸及びその誘導体等。

【0064】(4) 鉱油系消泡剤：燈油、流動パラフィン等。

(5) 油脂系消泡剤：動植物油、ごま油、ひまし油、これらのアルキレンオキシド付加物等。

(6) 脂肪酸系消泡剤：オレイン酸、ステアリン酸、これらのアルキレンオキシド付加物等。

(7) 脂肪酸エステル系消泡剤：グリセリンモノリシノレート、アルケニルコハク酸誘導体、ソルビトールモノラウレート、ソルビトールトリオレエート、天然ワックス等。

【0065】(8) オキシアルキレン系消泡剤：(ポリ) オキシエチレン (ポリ) オキシプロピレン付加物等のポリオキシアルキレン類；ジエチレングリコールヘプタチルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル、ポリオキシプロピレンブチルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレン 2-エチルヘキシルエーテル、炭素原子数 12 ~ 14 の高級アルコールへのオキシエチレンオキシプロピレン付加物等の (ポリ) オキシアルキルエーテル類；ポリオキシプロピレンフェニルエーテル、ポリオキシエチレンニルフェニルエーテル等の (ポリ) オキシアルキレン (アルキル) アリールエーテル類；2, 4, 7, 9-テトラメチル-5-デシン-4, 7-ジオール、2, 5-ジメチル-3-ヘキシン-2, 5-ジオール、3-メチル-1-ブチン-3-オール等のアセチレンアルコールにアルキレンオキシドを付加重合させたアセチレンエーテル類；ジエチレングリコールオレイン酸エステル、ジエチレングリコールラウリン酸エステル、エチレングリコールジステアリン酸エステル等の (ポリ) オキシアルキレン脂肪酸エステル類；ポリオキシエチレンソルビタンモノラウリン酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタントリオレイン酸エステル等の (ポリ) オキシアルキレンソルビタン脂肪酸エステル類；ポリオキシプロピレンメチルエーテル硫酸ナトリウム、ポリオキシエチレンドデシルフェノールエー

テル硫酸ナトリウム等の(ポリ)オキシアルキレンアルキル(アリール)エーテル硫酸エステル塩類;(ポリ)オキシエチレンステアリルリン酸エステル等の(ポリ)オキシアルキレンアルキルリン酸エステル類;ポリオキシエチレンラウリルアミン等の(ポリ)オキシアルキレンアルキルアミン類;ポリオキシアルキレンアミド等。

【0066】(9)アルコール系消泡剤:オクチルアルコール、ヘキサデシルアルコール、アセチレンアルコール、グリコール類等。

(10)アミド系消泡剤:アクリレートポリアミン等。

(11)リン酸エステル系消泡剤:リン酸トリブチル、ナトリウムオクチルホスフェート等。

(12)金属石鹸系消泡剤:アルミニウムステアレート、カルシウムオレエート等。

(13)シリコーン系消泡剤:ジメチルシリコーン油、シリコーンペースト、シリコーンエマルジョン、有機変性ポリシロキサン(ジメチルポリシロキサン等のポリオルガノシロキサン)、フルオロシリコーン油等。

【0067】(14)AE剤:樹脂石鹸、飽和或いは不飽和脂肪酸、ヒドロキシステアリン酸ナトリウム、ラウリルサルフェート、ABS(アルキルベンゼンスルホン酸)、LAS(直鎖アルキルベンゼンスルホン酸)、アルカンスルホネート、ポリオキシエチレンアルキル(フェニル)エーテル、ポリオキシエチレンアルキル(フェニル)エーテル硫酸エステル又はその塩、ポリオキシエチレンアルキル(フェニル)エーテルリン酸エステル又はその塩、蛋白質材料、アルケニルスルホコハク酸、 α -オレフィンスルホネート等。

【0068】(15)その他界面活性剤:オクタデシルアルコールやステアリルアルコール等の分子内に6~30個の炭素原子を有する脂肪族1価アルコール、アビエチルアルコール等の分子内に6~30個の炭素原子を有する脂環式1価アルコール、ドデシルメルカプタン等の分子内に6~30個の炭素原子を有する1価メルカプタン、ノニルフェノール等の分子内に6~30個の炭素原子を有するアルキルフェノール、ドデシルアミン等の分子内に6~30個の炭素原子を有するアミン、ラウリン酸やステアリン酸等の分子内に6~30個の炭素原子を有するカルボン酸に、エチレンオキシド、プロピレンオキシド等のアルキレンオキシドを10モル以上付加させたポリアルキレンオキシド誘導体類;アルキル基又はアルコキシ基を置換基として有してもよい、スルホン基を有する2個のフェニル基がエーテル結合した、アルキルジフェニルエーテルスルホン酸塩類;各種アニオン性界面活性剤;アルキルアミンアセテート、アルキルトリメチルアンモニウムクロライド等の各種カチオン性界面活性剤;各種ノニオン性界面活性剤;各種両性界面活性剤等。

【0069】(16)防水剤:脂肪酸(塩)、脂肪酸エステル、油脂、シリコン、パラフィン、アスファルト、

ワックス等。

(17)防錆剤:亜硝酸塩、リン酸塩、酸化亜鉛等。

(18)ひび割れ低減剤:ポリオキシアルキルエーテル等。

(19)膨張材;エトリンガイト系、石炭系等。

【0070】その他の公知のセメント添加剤(材)としては、セメント湿潤剤、増粘剤、分離低減剤、凝集剤、乾燥収縮低減剤、強度増進剤、セルフレベリング剤、防錆剤、着色剤、防カビ剤等を挙げることができる。これら公知のセメント添加剤(材)は単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

【0071】上記セメント組成物において、セメント及び水以外の成分についての特に好適な実施形態としては、次の(1)~(4)が挙げられる。

(1)①本発明におけるセメント混和剤、及び、②オキシアルキレン系消泡剤の2成分を必須とする組み合わせ。尚、③のオキシアルキレン系消泡剤の配合重量比としては、①のセメント混和剤中の共重合体(A)に対して0.001~10重量%の範囲が好ましい。

【0072】(2)①本発明におけるセメント混和剤、及び、③材料分離低減剤の2成分を必須とする組み合わせ。材料分離低減剤としては、非イオン性セルロースエーテル類等の各種増粘剤、部分構造として炭素数4~30の炭化水素鎖からなる疎水性置換基と炭素数2~18のアルキレンオキシドを平均付加モル数で2~300付加したポリオキシアルキレン鎖とを有する化合物等が使用可能である。尚、①のセメント混和剤中の共重合体(A)と③の材料分離低減剤との配合重量比としては、10/90~99.99/0.01が好ましく、50/50~99.9/0.1がより好ましい。この組み合わせのセメント組成物は、高流動コンクリート、自己充填性コンクリート、セルフレベリング材として好適である。

【0073】(3)①本発明におけるセメント混和剤、及び、④分子中にスルホン酸基を有するスルホン酸系分散剤の2成分を必須とする組み合わせ。スルホン酸系分散剤としては、リグニンスルホン酸塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、メラミンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリスチレンスルホン酸塩、アミノアリールスルホン酸-フェノール-ホルムアルデヒド縮合物等のアミノスルホン酸系の分散剤等が使用可能である。尚、①のセメント混和剤中の共重合体(A)と④の分子中にスルホン酸基を有するスルホン酸系分散剤との配合重量比としては、5/95~95/5が好ましく、10/90~90/10がより好ましい。

【0074】(4)①本発明におけるセメント混和剤、及び、⑤リグニンスルホン酸塩の2成分を必須とする組み合わせ。尚、①のセメント混和剤中の共重合体(A)と⑤のリグニンスルホン酸塩との配合重量比としては、5/95~95/5が好ましく、10/90~90/10

0 がより好ましい。

【0075】

【実施例】以下に実施例を挙げ、本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。尚、特にことわりのない限り、「%」は重量%を、「部」は重量部を表すものとする。

【0076】＜重量平均分子量測定条件＞

機種：Waters LCM1

検出器：示差屈折計（RI）検出器（Waters 410）

溶離液：種類 0.05M酢酸ナトリウム、アセトニトリル／イオン交換水溶液＝40／60（vol%）、酢酸でpH6.0に調整

流量 0.6ml／分

カラム：種類 東ソー（株）製、TSK-GEL G4000SWXL+G3000SWXL+G2000SWXL+GUARD COLUMN

各 7.8×300mm、6.0×40mm

温度 40℃

検量線：ポリエチレングリコール基準

【0077】製造例1

温度計、攪拌機、滴下ロート、窒素導入管及び還流冷却器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水1291部、3-メチル-3-ブテン-1-オールにエチレンオキシドを平均50モル付加した不飽和ポリアルキレングリコールエーテル1812部、マレイン酸188部を仕込み、攪拌下に反応容器内を窒素置換し、窒素雰囲気下で60℃に昇温した。NC-32W（日宝化学社製2,2'-アゾビス-2-メチルプロピオンアミジン塩酸塩の87%品）の15%水溶液50部を加え、7時間60℃に温度を維持し、さらに温度を80℃まで上昇後1時間攪拌して重合反応を完結させた。その後、重合反応温度以下の温度で水酸化ナトリウム水溶液を用いて反応溶液をpH7に中和し、重量平均分子量27000の重合体水溶液である本発明の共重合体（A）に相当する共重合体（A-1）を得た。また、3-メチル-3-ブテン-1-オールにエチレンオキシドを50モル付加した不飽和ポリアルキレングリコールエーテルとマレイン酸の残存量を液体クロマトグラフィー（LC）により測定し、重合率を求めたところ、該不飽和ポリアルキレングリコールエーテルの重合率は、90.0%、マレイン酸の重合率は90.1%であった。従って、共重合組成比は不飽和ポリアルキレングリコールエーテル／マレイン酸＝87.5／12.5（重量%）＝32.7／67.3（モル%）、未中和型共重合体換算のカルボン酸量＝1.62（meq／g）であった。

【0078】製造例2

温度計、攪拌機、滴下ロート、窒素導入管及び還流冷却器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水72.2部、3-メチル-3-ブテン-1-オールにエチレン

オキシドを50モル付加した不飽和ポリアルキレングリコールエーテル127.74部を仕込み、65℃に昇温した後、そこへ過酸化水素30%水溶液0.38部を添加した。次に、アクリル酸40%水溶液19.83部を反応容器内に3時間かけて滴下し、それと同時に、3-メルカプトプロピオン酸0.35部を3時間、L-アスコルビン酸2.1%水溶液6.99部を3.5時間かけて反応容器内に滴下した。その後、60分間引き続いて65℃に温度を維持して重合反応を完結させ、温度を

50℃以下に降温し水酸化ナトリウム5.0%水溶液79.12部でpH7になるように中和し、重量平均分子量27,000の重合体水溶液である本発明の共重合体（A）に相当する共重合体（A-2）を得た。また、3-メチル-3-ブテン-1-オールにエチレンオキシドを50モル付加した不飽和ポリアルキレングリコールエーテルとアクリル酸の残存量を液体クロマトグラフィー（LC）により測定し、重合率を求めたところ、該不飽和ポリアルキレングリコールエーテルの重合率は、78.4%、アクリル酸の重合率は98.4%であった。従って、共重合組成比は不飽和ポリアルキレングリコールエーテル／アクリル酸＝90.8／9.2（重量%）＝28.8／71.2（モル%）、未中和型共重合体換算のカルボン酸量＝1.00（meq／g）であった。

【0079】＜硬化促進剤＞硬化促進剤（B）として下記のものを用いた。

（B-1）亜硝酸カルシウム

（B-2）塩化カルシウム（無水塩）

【0080】＜コンクリート試験＞

（コンクリート組成物の調製）セメントとして普通ポルトランドセメント（太平洋セメント社製）、細骨材として大井川水系産陸砂、粗骨材として青海産碎石、混練水として水道水を用い、下記の配合でコンクリート組成物を調製した。尚、コンクリート組成物の温度が15℃又は35℃の試験温度になるように、試験に使用する材料、強制練りミキサー、測定器具類を上記の試験温度雰囲気下で調温し、混練及び各測定は上記の試験温度雰囲気下で行った。また、コンクリート組成物中の気泡がコンクリート組成物の流動性に及ぼす影響を避ける為に、必要に応じて市販のオキシアルキレン系消泡剤を用い、空気量が1.0±0.3%となるように調整した。

（配合）セメント：320kg／m³、水：176kg／m³、細骨材：822kg／m³、粗骨材：892kg／m³、細骨材率（細骨材／細骨材＋粗骨材）（容積比）：48%、水／セメント比（重量比）＝0.55

【0081】上記条件下に強制練りミキサーを用いて混練時間2分間でコンクリートを製造し、スランプ値、凝結時間（終結時間）及び空気量を測定した。尚、スランプ値、凝結時間（終結時間）及び空気量の測定は、それぞれJIS-A-1101、JIS-A-6204 附属書I、JIS-A-1128に準拠して行った。尚、

表中の共重合体 (A) 及び/又は硬化促進剤 (B) の添加量は、セメントに対する固形分の重量%を示し、初期スランプ値が 20 ± 1 cm になるように添加量を調整し

て比較した。試験結果を表 1 に示す。

【0082】

【表 1】

		実施例 1	実施例 2	実施例 3	実施例 4	実施例 5	比較例 1	比較例 2	比較例 3	比較例 4
試験温度 (°C)		15	15	15	15	15	15	15	35	35
配合		A-1+B-1	A-1+B-1	A-2+B-1	A-1+B-2	A-2+B-2	A-1	A-2	A-1+B-1	A-2+B-1
添加量 (wt%)	(A)	0.13	0.13	0.10	0.13	0.10	0.13	0.10	0.13	0.10
	(B)	0.50	1.00	1.00	0.70	0.70	—	—	1.00	1.00
配合比 (%)	(A)	20.6	11.5	9.1	15.7	12.5	—	—	11.5	9.1
	(B)	79.4	88.5	90.9	84.3	87.5	—	—	88.5	90.9
添加量	合計	0.630	1.130	1.100	0.830	0.800	0.130	0.100	1.130	1.100
スランプ値 (cm)	5分後	20.5	20.0	20.0	20.5	20.0	21.0	20.5	19.0	19.5
	30分後	19.5	19.0	19.5	19.0	18.5	20.8	20.5	18.5	17.5
	60分後	18.0	17.5	18.0	17.5	17.0	19.5	19.5	18.5	16.0
	90分後	16.5	15.5	16.0	15.5	14.5	18.0	18.5	9.5	11.0
硬化時間 (分)		350	290	305	310	330	560	610	140	170

【0083】表 1 に示すように、試験温度が 15°C において、共重合体 (A-1) 又は (A-2) をそれぞれ単独で用いた場合は、経時による流動性の低下は小さかったが硬化が遅かったのに対し、共重合体 (A-1) 又は (A-2) と硬化促進剤 (B-1) 又は (B-2) とを併用した本発明のセメント混和剤を用いた場合、経時による流動性の低下は小さく、かつ、硬化も早かった。一方、試験温度が 35°C では、共重合体 (A-1) 又は (A-2) と硬化促進剤 (B-1) とを併用した本発明のセメント混和剤を用いた場合、硬化は早くなったが経

時による流動性の低下は大きくなった。

【0084】

20 【発明の効果】本発明におけるセメント硬化物の製造方法は、上述の構成よりなるので、これによれば、強度及び耐久性に優れたセメント硬化物を与え、しかも、セメント組成物の流動性を維持しつつ、低温時の硬化時間の短縮が可能となり、セメントペースト、モルタル、コンクリート等のセメント組成物を施工して、30°C 以下の温度条件下で硬化させる際に、効率的かつ容易にセメント硬化物を製造することが可能となる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

111:20

識別記号

F I

111:20

テーマコード (参考)

(72) 発明者 枚田 健

大阪府吹田市西御旅町 5 番 8 号 株式会社

日本触媒内

F ターム (参考) 4G012 PB07 PB09 PB16 PB28 PB29

PB31 PB32 PB33 PB36 PC02

PC03 PC04 PC11 PC12 PC14